98-230281/20 B05 D21 SEPPIC SOC EXPL PROD IND CHIM SEPP 96.09.09

\*WO 9809611-A1

97.04.08 97US-835516(+96FR-010954) (98.03.12) A61K 7/48 N-Lauroyl-aminoacid cosmetic soothing agent - used topically to prevent skin inflammation, e.g. due to sun or active agents, by inhibition of elastase (Frn)

C98-071896 N(JP KR) R(AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE)

Addnl. Data:

STOLTZ C, MICHEL N

97.09.05 97WO-FR01563

The cosmetic use of an N-acylated aminoacid of formula (I) or its salt is claimed as a soothing agent.

RCONH-CHR'-COOH (I)

R-CO = 12C acyl, preferably lauroyl, R' = side chain of the aminoacid.

Also claimed are:

cosmetic soothing compositions containing (I) (and/or its salt) in combination with (i) dipotassium glycyrrhizinate or α-bisabolol or (ii) at least one mineral element (preferably potassium or magnesium);

B(10-B2J, 14-C3, 14-R1) D(8-B9A) .3

cosmetic compositions containing (I) (and/or its salt) in combination with a cosmetic active agent (II) with can cause neuro-sensitive reactions in the skin.

USE

(I) are applied topically to protect the skin against stress caused by chemical, solar or mechanical attack. This effect is due to inhibition of enzymes involved in inflammatory processes, especially elastase.

**ADVANTAGE** 

(I) have superior activity to the corresponding palmitoyl compounds.

PREFERRED COMPONENTS

(I) is derived from glutamic acid or from a mixture of aminoacids obtained by protein hydrolysis, specifically a mixture of glutamic acid, glycine, alanine, and aspartic acid or a mixture of alanine and glycine. Acylation is effected by reaction with lauroyl chloride.

The weight ratio of dipotassium glycyrrhizinate or α-bisabolol to

WO 9809611-A+

(I) is 1:4 - 4:1; the ratio of mineral element to (I) is 1:35-50; and the compositions contain (I) at 0.1-5 wt.%.

(II) is vitamin A or an α-hydroxy acid, weight ratio (I);(II) being 99/1 to 10/90.

**EXAMPLE** 

A mixture of 27.4kg L-aspartic acid, 35.3g L-glutamic acid, 7.9kg L-alanine, 7.9kg glycine, and 112.5kg water was treated with 96kg 50% KOH solution, heated to 80°C, treated with 110kg lauroyl chloride, reacted for 2 hours, adjusted to pH 1 with HCl, stirred and

Purification gave a mixture containing 27% lauroyl-glutamic acid, 30% lauroyl -aspartic acid, 6% lauroyl-lysine and 8% lauroyl-alanine, together with 15% lauric acid, 10% water and 1% sodium chloride.

155kg of the organic phase was mixed with 100 kg propylene glycol, sufficient Tris to adjust the pH to 5.0 - 6.0, 2kg 'Sepicide HB' (RTM) and 200kg water. This mixture was filtered through a 3 µ filter giving a stable, odourless, water-soluble formulation (A).

**BIOLOGICAL DATA** 

At a concentration of 0.02%, (A) caused 66% inhibition of human leukocyte elastase. (DAH)

(32pp520DwgNo.0/0)

WO 9809611-A

	. <del>-</del>				
				*	
			and the second s		
			<b>*</b>		
			***		and the second s
		Age of		p <sup>r</sup> d	
		* 11 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	•		to a second
	and the second s			•	in the second se
n de la companya de La companya de la co	*				e e e e e e e e e e e e e e e e e e e
*			en de la companya de La companya de la co		rangan salah s
				A Section of	
	to the second se	The second of th			
	•				
2.5		A Survey of the Control of the Contr		10 h	
e de la companya de l			West State of the Control of the Con	\$ <sub>0</sub> .	
				The market of the second of th	
and the second second					
	₩.,	y.		And Marine Co.	We fix
			•	n de la companya de La companya de la co	
				and the state of t	
en e					
	) b				
	A Company of the Comp				
		<i>*</i> - • • • • • • • • • • • • • • • • • • •			
		and the second			•
		er ville er			
					**************************************

## PCT

## ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

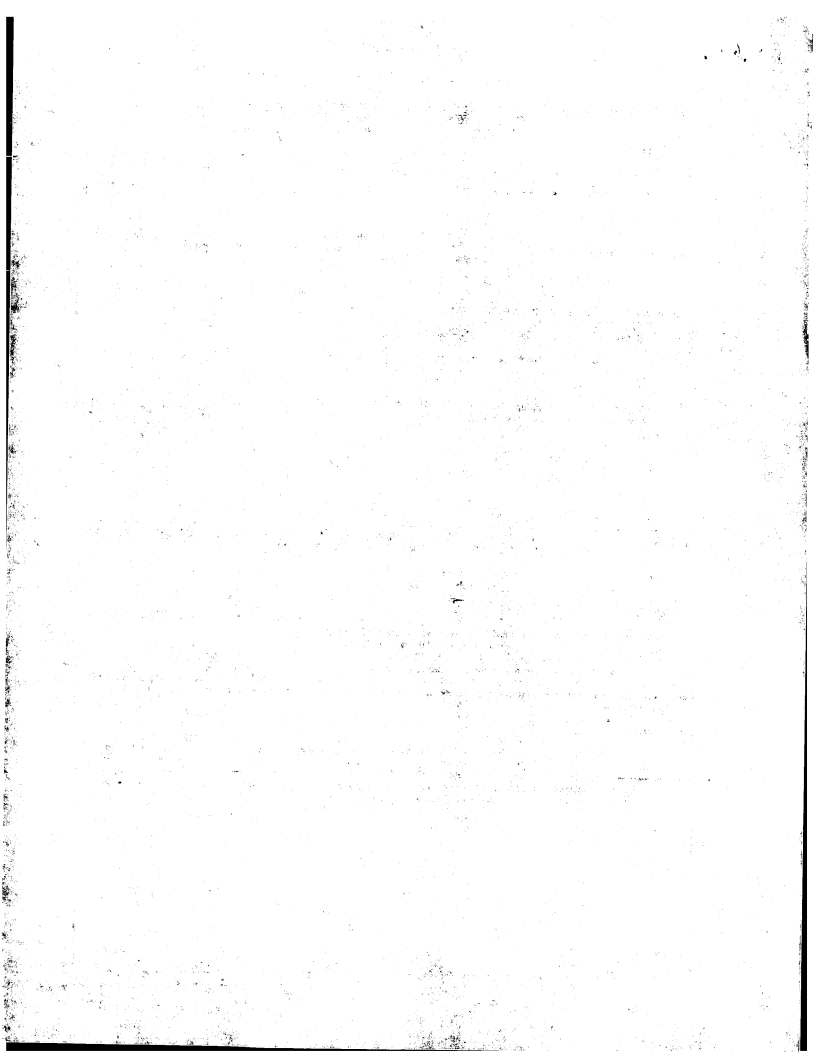
(51) Classification internationale des brevets 6:		(11) Numéro de publication internationale: WO 98/09611
A61K 7/48	A1	(43) Date de publication internationale: 12 mars 1998 (12.03.98)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR  (22) Date de dépôt international: 5 septembre 1997 (		DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).
(30) Données relatives à la priorité: 96/10954 9 septembre 1996 (09.09.96) 08/835,516 8 avril 1997 (08.04.97)		Publiée  Avec rapport de recherche internationale.  R IS
(71) Déposant: SOCIETE D'EXPLOITATION DE PR POUR LES INDUSTRIES CHIMIQUES [FR/FR]; 75, quai d'Orsay, F-75321 Paris Cedex C	SEPPI	c
(72) Inventeurs: STOLTZ, Corinne; 89, rue du Pensionnat, Lyon (FR). MICHEL, Nelly; 6, résidence Le Parc, Maisons Alfort (FR).	F-6900 F-9470	03
(74) Mandataires: HUBERT, Philippe etc.; Cabinet Loménie, 158, rue de l'Université, F-75007 Paris (		
(54) Title: COSMETIC USE OF COMPOUNDS WITH L SOOTHING ACTIVITY INCORPORATING S		MINOACID STRUCTURE AND COSMETIC COMPOSITIONS WITH OF THESE COMPOUNDS
(54) Titre: UTILISATION COSMETIQUE DE COMPO- TIQUES A ACTIVITE APAISANTE INCORP		STRUCTURE LIPOAMINOACIDE ET COMPOSITIONS COSMET CERTAINS DE CES COMPOSES
(57) Abstract  The invention concerns the cosmetic use as soot	thing s	R—CO—NH—CH—COOH (I)
aminoacid N-acylated compound of general formula: (I) represents one linear or branched alkyl radical having preferably one lauryl radical; R' represents the characteri	in wh	ich: R-CO bon atoms,

#### (57) Abrégé

soothing compounds.

La présente invention a pour objet l'utilisation cosmétique comme agent apaisant d'un composé N-acylé d'un acide aminé de formule générale (I) dans laquelle: R-CO représente un radical alcoyle linéaire ou ramifié ayant 12 atomes de carbone, de préférence un radical lauroyle; R¹ représente la chaîne caractérisante dudit acide aminé; d'un sel de ce composé ou d'un mélange de tels composés, ou de leurs sels. Elle concerne également de nouvelles compositions cosmétiques à activité apaisante incorporant certains des composés précités notamment en association avec un élément minéral ou avec des composés apaisants connus.

aminoacid; of a salt of this compound or of a mixture of such compounds, or of their salts. The invention also concerns novel cosmetic compositions with soothing activity incorporating some of said compounds in particular associated with one mineral element or with known



## UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AM Arménie FI Finlande LT Lituanie SK Slovaquie AT Autriche PR Prance LU Luxembourg SN Sénégal AU Autriche PR Prance LU Luxembourg SN Sénégal AU Autriche GA Gabon LV Lettonie SZ Swaziland AZ Azerbaldjam GB Royaume-Uni MC Monaco TD Tchad AZ Azerbaldjam GB Royaume-Uni MC Monaco TD Tchad BA Bosnie-Herzégovine GE Géorgie MD République de Moldova TG Togo BB Barbade GH Ghana MG Madagascar TJ Tadjikistan BE Belgique GN Guinée MK Ex-République yougoslave TM Turtménistan BF Burkina Faso GR Grèce MK Ex-République yougoslave TR Turquie BG Bulgarie HU Hongrie ML Mali TT Trinité-et-Tobago BJ Bénin IE Irlande MN Mongolie UA Ukraine BJ Bénin IE Irlande MN Mongolie UA Ukraine BY Bélarus IS Islande MW Malawi US Etats-Units d'Amérique CA Canacha IT Italie MX Mexique UZ Ouzbékistan CF République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Viet Nam CG Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Yougoslavie CH Suisse KG Kirghizistan NO Norvège ZW Zimbabwe CM Cameroun démocratique de Corée PL Pologne CN Chine KR République de Corée PL Pologne CN Chine République tehèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie CN Cuta Alleniagne	AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AT Autriche FR Prance LU Luxembourg SN Sénégal  AU Australie GA Gabon LV Lettonie SZ Swaziland  AZ Azerbaldjam GB Royaume-Uni MC Monaco TD Tchad  BA Bosnie-Herzégovine GE Géorgie MD République de Moldova TG Togo  BB Barbade GH Ghana MG Madagascar TJ Tadjikistan  BE Belgique GN Guinée MK Ex-République yougoslave TM Turkménistan  BF Burkina Faso GR Grèce de Macédoine TR Turquie  BG Bulgarie HU Hongrie ML Mali TT Trinité-et-Tobago  BJ Bénin IE Irlande MN Mongolie UA Ukraine  BR Befeil IL Israel MR Mauritanie UG Ouganda  BY Bélarus IS Islande MW Malawi US Bats-Unis d'Amérique  CA Canada IT Italie MX Mexique UZ Ouzbékistan  CF République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Viet Nam  CG Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Yougoslavie  CH Suisse KG Kirghizistan NO Norvège Z.W Zimbabwe  CI Côte d'Ivoire KP République populaire MZ Nouvelle-Zélande  CC Cameroun démocratique de Corée PL Pologne  CN Chine KR République de Corée PL Portugal  CZ République tchèque LC Sainte-Lucie RU Fédération de Russie  DE Allenagne LI Licchtenstein SD Soudan	1				LT	Lituanic	SK	
AU Australie GA Gabon LV Lettonie SZ Swaziland AZ Azerbaldjan GB Royaume-Uni MC Monaco TD Tchad BA Bosnie-Herzegovine GE Géorgie MD République de Moldova TG Togo BB Barbade GH Ghana MG Madagascar TJ Tadjikistan BE Belgique GN Guinée MK Ex-République yougoslave TM Turkménistan BE Belgique GN Grèce de Macédoine TR Turquie BF Burkina Faso GR Grèce ML Mali TT Trinité-et-Tobago BJ Belain IE Irlande MN Mongolie UA Ukraine BR Brésil IL Israël MR Mauritanie UG Ouganda BR Brésil IL Israël MR Mauritanie UG Ouganda BY Bélarus IS Islande MW Malawi US Etats-Unis d'Amérique CA Canada IT Italie MX Mexique UZ Ouzbékistan CF République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Viet Nam CG Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Yougoslavie CH Suisse KG Kirghizistan NO Norvège ZW Zimbabwe CI Côte d'Ivoire KP République de Corée PL Pologne CM Cameroun démocratique de Corée PL Pologne CC Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie CC République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie SD Soudan	1			-	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AZ Azerbakijan GB Royaume-Uni MC Monaco TD Tchad BA Bosnie-Herzégovine GE Géorgie MD République de Moldova TG Togo BB Barbade GH Ghana MG Madagascar TJ Tadjikistan BE Belgique GN Guinée MK Ex-République yougoslave TM Turkménistan BF Burkma Faso GR Grèce de Macédoine TR Turquie BF Burkma Faso HU Hongrie ML Mali TT Trinité-et-Tobago BG Bulgarie HU Hongrie ML Mali TT Trinité-et-Tobago BR Brésil IL Israel MR Mauritanie UG Ouganda BR Brésil IL Israel MR Mauritanie UG Ouganda BY Bélarus IS Islande MW Malawi US Etats-Unis d'Amérique CA Canada IT Italie MX Mexique UZ Ouzbékistan CF République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Viet Nam CG Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Yougoslavie CH Suisse KG Kirghizistan NO Norvège ZW Zimbabwe  CI Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Nouvelle-Zélande CM Cameroun démocratique de Corée PL Pologne CN Chine KR République de Corée PT Portugal CZ République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie CD Soudan LI Liechenstein SD Soudan					LV	Lettonie	SZ	Swaziland
BA Rosnie-Herzégovine GE Géorgie MD République de Moldova TG Togo BB Barbade GH Ghana MG Madagascar TJ Tadjikistan BE Belgique GN Guinée MK Ex-République yougoslave TM Turkménistan Tradjikistan BF Burkina Faso GR Grèce Macédoine TR Turquie BF Bulgarie HU Hongrie ML Mali TT Trinité-et-Tobago BG Bulgarie HU Hongrie ML Mali TT Trinité-et-Tobago BR Brésil IL Isræl MR Mauritanie UG Ouganda BR Brésil IL Isræl MR Mauritanie UG Ouganda BY Bélarus IS Islande MW Malawi US Etats-Unis d'Amérique CA Canada IT Italie MX Mexique UZ, Ouzbékistan CF République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Viet Nam CG Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Yougoslavie CH Suisse KG Kirghizistan NO Norvège ZW Zimbabwe  CI Côte d'Ivoire KP République populaire NZ, Nouvelle-Zélande CM Cameroun démocratique de Corée PL Pologne CN Chine KR République de Corée PL Pologne CZ République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie CZ République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie CS Suides					MC	Monaco	TD	Tchad
BB Barbade GH Ghana MG Madagascar TJ Tadjikistan BE Belgique GN Guinée MK Ex-République yougoslave TM Turkménistan BF Burkina Faso GR Grèce ML Mali TT Turkménistan BG Bulgarie HU Hongrie ML Mali TT Trinité-et-Tobago BJ Bénin IE Irlande MN Mongolie UA Ukraine BR Brésil IL Israël MR Mauritanie UG Ouganda BY Bélarus IS Islande MW Malawi US Etats-Unis d'Amérique CA Canada IT Italie MX Mexique UZ Ouzbékistan CF République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Viet Nam CG Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Yougoslavie CH Suisse KG Kirghizistan NO Norvège ZW Zimbabwe  CI Côte d'Ivoire KP République de Corée PL Pologne CM Cameroun démocratique de Corée PL Pologne CC Chine KR République de Corée PT Portugal CC République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie CD Soudan LI Liechtenstein SD Soudan	l .			•	MD	République de Moldova	TG	Togo
BE Belgique GN Guinée MK Ex-République yougoslave TM Turkménistan BF Burkina Faso GR Grèce de Macédoine TR Turquie BG Bulgarie HU Hongrie ML Mali TT Trinité-et-Tobago BJ Bénin IE Irlande MN Mongolie UA Ukraine BJ Bénin II Israël MR Mauritanie UG Ouganda BR Brésil II Israël MR Mauritanie UG Ouganda BY Bélarus IS Islande MW Malawi US Etats-Unis d'Amérique CA Canada IT Italie MX Mexique UZ, Ouzbékistan CF République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Viet Nam CF République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Viet Nam CG Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Yougoslavie CH Suisse KG Kirghizistan NO Norvège ZW Zimbabwe CI Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Nouvelle-Zélande CM Cameroun démocratique de Corée PL Pologne CN Chine KR République de Corée PL Pologne CU Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie CU Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie CZ République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie SD Soudan	1	_		-	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BF Burkins Faso GR Grèce de Macédoine TR Turquie BG Bulgarie HU Hongrie ML Mali TT Trinité-et-Tobago BJ Bénin IE Irlande MN Mongolie UA Ukraine BR Brésil IL Israël MR Mauritanie UG Ouganda BY Bélarus IS Islande MW Malawi US Etats-Unis d'Amérique CA Canada IT Italie MX Mexique UZ Ouzbékistan CF République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Viet Nam CG Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Yougoslavie CH Suisse KG Kirghizistan NO Norvège ZW Zimbabwe CI Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Nouvelle-Zélande CM Cameroun démocratique de Corée PL Pologne CN Chine KR République de Corée PT Portugal CC Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie CZ République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie CD Suide					MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BG Bulgarie HU Hongrie ML Mali TT Trinité-et-Tobago BJ Bénin IE Irlande MN Mongolie UA Ukraine BR Brésil IL Israël MR Mauritanie UG Ouganda BY Bélarus IS Islande MW Malawi US Etats-Unis d'Amériqu CA Canada IT Italie MX Mexique UZ Ouzbékistan CF République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Viet Nam CG Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Yougoslavie CH Suisse KG Kirghizistan NO Norvège ZW Zimbabwe  CI Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Nouvelle-Zélande CM Cameroun démocratique de Corée PL Pologne CN Chine KR République de Corée PT Portugal CU Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie CZ République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie DB Allenagne LI Liechtenstein SD Soudan						de Macédoine	TR	Turquie
BJ Bénin IE Irlande MN Mongolie UA Ukraine BJ Bénin IE Irlande MR Mauritanie UG Ouganda BY Bélarus IS Islande MW Malawi US Etats-Unis d'Amérique CA Canada IT Italie MX Mexique UZ. Ouzbékistan CF République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Viet Nam CG Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Yougoslavie CH Suisse KG Kirghizistan NO Norvège ZW Zimbabwe  CI Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Nouvelle-Zélande CM Cameroun démocratique de Corée PL Pologne CN Chine KR République de Corée PL Pologne CU Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie CZ République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie DE Allenagne LI Liechenstein SD Soudan					ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BR Brésil IL Israel MR Mauritanie UG Ouganda BR Brésil IL Israel MW Malawi US Etata-Unis d'Amériqu CA Canada IT Italie MX Mexique UZ Ouzbékistan CF République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Viet Nam CG Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Yougoslavie CH Suisse KG Kirghizistan NO Norvège ZW Zimbabwe CI Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Nouvelle-Zélande CM Cameroun démocratique de Corée PL Pologne CN Chine KR République de Corée PL Pologne CU Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie CZ République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie DE Allenagne LI Liechenstein SD Soudan		_				Mongolie	ŲA	Ukraine
BY Bélarus IS Islande MW Malawi US Etats-Unis d'Amérique CA Canada IT Italie MX Mexique UZ. Ouzbékistan  CF République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Viet Nam  CG Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Yougoslavie  CH Suisse KG Kirghizistan NO Norvège ZW Zimbabwe  CI Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Nouvelle-Zélande  CM Cameroun démocratique de Corée PL Pologne  CN Chine KR République de Corée PT Portugal  CU Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie  CZ République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie  DB Allenagne LI Liechtenstein SD Soudan		•				<del>-</del>	UG	Ouganda
CA Canada IT Italie MX Mexique UZ Ouzbékistan  CF République centrafricaine JP Japon NE Niger VN Viet Nam  CG Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Yougoslavie  CH Suisse KG Kirghizistan NO Norvège ZW Zimbabwe  CI Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Nouvelle-Zélande  CM Cameroun démocratique de Corée PL Pologne  CN Chine KR République de Corée PT Portugal  CU Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie  CZ République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie  DB Allenagne LI Liechtenstein SD Soudan						Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CF République centrafricaine  JP Japon  NE Niger  VN Viet Nam  CG Congo  KE Kenya  NL Pays-Bas  YU Yougoslavie  NO Norvège  ZW Zimbabwe  CI Côte d'Ivoire  KP République populaire  CM Cameroun  CN Chine  KR République de Corée  CU Cuba  KZ Kazakstan  KO Roumanie  CZ République thèque  LC Sainte-Lucie  RU Pédération de Russie  SD Soudan							UZ	Ouzbékistan
CG Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Yougoslavie CG Congo KE Kenya NL Pays-Bas YU Yougoslavie CH Suisse KG Kirghizistan NO Norvège ZW Zimbabwe  CI Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Nouvelle-Zélande CM Cameroun démocratique de Corée PL Pologne CN Chine KR République de Corée PT Portugal CU Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie CZ République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie DB Allenagne LI Liechtenstein SD Soudan	1					•	VN	Vict Nam
CG Congo  CH Suisse  KG Kirghizistan  NO Norvège  ZW Zimbabwe  CI Côte d'Ivoire  KP République populaire  CM Cameroun  CN Chine  KR République de Corée  PL Pologne  CN Chine  KR République de Corée  PT Portugal  CU Cuba  KZ Kazakstan  RO Roumanie  CZ République tchèque  LC Sainte-Lucie  RU Pédération de Russie  DB Allenagne  LI Liechtenstein  SD Soudan		• •				-	YU	Yougoslavie
CH Solitée  CI Côte d'Ivoire KP République populaire NZ Nouvelle-Zélande  CM Cameroun démocratique de Corée PL Pologne  CN Chine KR République de Corée PT Portugal  CU Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie  CZ République tchèque LC Sainte-Lucio RU Pédération de Russie  DB Allenagne LI Liechtenstein SD Soudan				-		•	ZW	
CI Cote d'Ivoire démocratique de Corée PL Pologne CM Cameroun démocratique de Corée PL Portugal CN Chine KR République de Corée PT Portugal CU Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie CZ République tchèque LC Sainte-Lucio RU Pédération de Russie DB Allenagne LI Liechtenstein SD Soudan				•		-		
CM Camerous  CN Chine KR République de Corée PT Portugal  CU Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie  CZ République tchèque LC Sainte-Lucie RU Pédération de Russie  DB Allenagne LI Liechtenstein SD Soudan			K.P					
CU Cuba KZ Kazakstan RO Roumanie CZ République tchèque LC Sainte-Lucie RU Fédération de Russie DB Allenagne LI Liechtenstein SD Soudan			***					
CU Cuba CZ. République tchèque LC Sainte-Lucio RU Fédération de Russie DE Allemagne LI Liechtenstein SD Soudan					_			
DE Allemagne LI Liechenstein SD Soudan		=						
DE Allemagne	CZ	République tchèque						
	DE	Allemagne						
DK Danemark ER SIT Canada	DK	Danemark	LK	Sri Lanka				
EE Estonie LR Libéria SG Singapour	EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Sugabout		

. . . . .

UTILISATION COSMETIQUE DE COMPOSES A STRUCTURE LIPOAMINOACIDE ET COMPOSITIONS COSMETIQUES A ACTIVITE APAISANTE INCORPORANT CERTAINS DE CES COMPOSES

La présente invention a pour objet une nouvelle utilisation cosmétique de composés à structure lipoaminoacide, ainsi que des compositions cosmétiques à activité apaisante incorporant certains de ces composés.

Les composés à structure lipoaminoacide sont des dérivés N-acylés d'acide aminé répondant à la formule générale suivante :

dans laquelle:

5

10

15

20

25

30

R représente généralement la chaîne caractérisante d'un acide gras, saturé ou insaturé, linéaire ou ramifié, présentant de 3 à 30 atomes de carbone ; et

R' représente une chaîne caractérisante d'un acide aminé.

L'expression "chaîne caractérisante" utilisée dans le cadre de la présente demande désigne la chaîne principale non fonctionnelle de l'acide gras ou de l'acide aminé considéré.

Ainsi, pour un acide gras répondant à la formule générale R-COOH, la chaîne caractérisante sera la chaîne représentée par R, tandis que pour un acide aminé représenté par la formule générale H<sub>2</sub>N-CHR'-COOH, la chaîne caractérisante sera la chaîne représentée par R'.

Les dérivés N-acylés d'acide aminé se présentent le plus souvent sous forme de mélanges obtenus par acylation d'un mélange d'acides aminés purs ou issus de l'hydrolyse complète de protérnes.

Ces protéines peuvent être d'origine animale, comme par exemple le collagène, l'élastine, la kératine ou la caséine, ou bien encore d'origine végétale, comme en particulier les céréales, ou les oléagineux.

Ces composés à structure lipoaminoacide sont, en raison de leur structure amphiphile, des vecteurs biologiques particulièrement intéressants en tant que régulateurs de la physiologie cutanée et s'avèrent appropriés à de multiples applications, notamment en cosmétique.

Les propriétés de ces composés découlent généralement de la nature des chaînes grasses et des acides aminés les constituant.

Les chaînes caractérisantes de l'acide palmitique (C16) sont généralement connues dans le domaine cosmétique pour leurs propriétés adoucissantes et émollientes.

En plus de ces propriétés connues et en raison du caractère lipophile de ces chaînes (proche de la nature de la peau) certains composés à structure lipoaminoacide synthétisés à partir de chaînes palmitiques présentent une activité apaisante.

5

10

15

20

25

30

Ainsi, le produit connu sous la dénomination commerciale Lipacide® PVB (palmitoyl wheat aminoacids selon désignation INCI) a une activité apaisante relativement élevée.

Un produit apaisant est susceptible d'agir par divers mécanismes, en particulier en stimulant les défenses naturelles de la peau, en stimulant le métabolisme cellulaire ou en restructurant la barrière cutanée.

Les chaînes caractérisantes de l'acide laurique (C12) sont, quant à elles, connues en cosmétique pour leurs propriétés tensioactives qui, a priori, ne sont pas compatibles avec des propriétés apaisantes.

Ainsi, le lauroylglutamate de sodium et le cocoylglutamate de sodium ont été décrits comme agents doux de nettoyage de la peau et des muqueuses.

On sait que ces produits sont non irritants vis-à-vis de la peau.

Cependant, aucun document connu du Demandeur ne laisse supposer que de tels produits présenteraient une activité apaisante susceptible de s'exercer de manière curative.

Par activité apaisante, on entend désigner dans le cadre de la présente demande toute propriété d'un produit qui, appliqué par voie topique, permet d'aider la peau à lutter curativement contre un stress occasionné par une agression extérieure de nature chimique (utilisation de produits cosmétiques contenant des matières premières spécifiques diverses, effet délipidant dû à l'utilisation de solutions tensioactives, etc...), de nature solaire (irritation par exposition aux rayons ultraviolets, coups de soleil, etc...), ou bien encore de nature mécanique (irritation par rasage, épilation, etc...).

En particulier, on entendra par activité apaisante, toute activité s'exerçant vis-à-vis des enzymes intervenant lors d'une inflammation et notamment vis-à-vis de l'élastase.

Il a été découvert de façon tout à fait inattendue, et ceci constitue le fondement de la présente invention, que des composés à structure lipoaminoacide comportant une chaîne grasse ayant 12 atomes de carbone, de préférence constituée par un radical lauroyle, présentent une efficacité apaisante extrêmement intéressante, et supérieure à celle de composés à structure lipoaminoacide dont la chaîne grasse est une chaîne palmitique.

Ainsi, selon un premier aspect, la présente demande vise à couvrir l'utilisation cosmétique comme agent apaisant, d'un composé N-acylé d'un acide aminé de formule générale :

dans laquelle:

5

15

20

25

30

R-CO représente un radical alcoyle linéaire ou ramifié ayant 12 atomes de carbone, de préférence un radical lauroyle;

R' représente la chaîne caractérisante dudit acide aminé;

d'un sel d'un tel composé ou d'un mélange de tels composés, ou de leurs sels.

Un composé qui à l'état pur s'avère particulièrement utile dans le cadre de l'utilisation conforme à l'invention est le lauroyle glutamate, c'est-à-dire le composé de formule (I) précitée, dans laquelle R-CO représente un radical lauroyle et R' représente la chaîne caractérisante de l'acide glutamique.

On utilisera cependant également des mélanges de composés N-acylés d'acide aminé et plus particulièrement les produits de la réaction d'acylation par l'acide laurique ou l'un de ses dérivés acylants, d'un mélange d'acides aminés purs ou issus de l'hydrolyse complète de protéïnes.

Les sels des composés conforme à l'invention sont de préférence les sels de métaux alcalins, en particulier les sels de sodium et de potassium. D'une façon générale, on entend désigner par "sel" toute forme salifiée des composés de formule (I) avec un agent neutralisant permettant de régler le pH entre 3 et 8, de préférence à environ 5, c'est-à-dire un pH voisin de celui de la peau.

Parmi les agents neutralisants susceptibles d'être utilisés à cet effet, on peut citer par exemple l'hydroxyde de sodium ou de potassium.

5

10

15

20

25

30

Par l'expression "dérivés acylants de l'acide laurique" on entend désigner ici tout dérivé de l'acide laurique susceptible de conduire par une réaction d'acylation avec un acide aminé ou un mélange d'acides aminés aux composés de formule (I) précitée.

De tels dérivés sont par exemple l'anhydride symétrique de l'acide laurique ou de préférence le chlorure de l'acide laurique.

L'acide laurique utilisé dans ce cadre peut être sous une forme pure ou bien encore provenir d'une source naturelle constituée d'un mélange d'acides gras, dans lequel l'acide laurique est un composant majoritaire.

Par composant majoritaire, on entend un composant représentant au moins 50 % en poids du mélange. Une telle source naturelle peut être par exemple une coupe cocoyle, ou palmistoyle (provenant d'huile de palmiste).

Avantageusement, l'agent acylant précité sera constitué par le chlorure de l'acide laurique.

De nombreux acides aminés sont susceptibles d'être utilisés dans le cadre de la présente invention.

A titre d'exemple, on peut citer la glycine, la sérine, l'acide aspartique, l'acide glutamique, la valine, la thréonine, l'arginine, la lysine, la proline, la leucine, la phénylalanine, l'isoleucine, l'histidine, la tyrosine, le tryptophane, l'asparagine, l'hydroxyproline, l'hydroxylysine et l'ornithine.

Des mélanges d'acides aminés particulièrement utiles dans le cadre de la présente invention comprennent les mélanges de l'acide glutamique, de la glycine, de l'alanine et de l'acide aspartique.

Un autre mélange particulièrement approprié est un mélange d'alanine et de glycine.

Comme autres mélanges d'acides aminés susceptibles d'être utilisés, on peut citer les mélanges permettant de reconstituer des protéines telles que les protéines de soja, tournesol, lupin, blé, maïs, pomme de terre, collagène, soie, kératine, etc...

La réaction d'acylation permettant d'obtenir les composés de formule (I) précitée peut être réalisée par voie chimique en milieu alcalin (pH de 8 à 10) selon la réaction de Schotten Bauman ou par voie enzymatique et l'homme de métier pourra se reporter notamment à la référence Surfactant Science Series,

volume 7, Anionic Surfactants, partie II, chapitre 16, pages 581 à 617 (Marcel Dekker – 1976).

Les composés ainsi obtenus peuvent être éventuellement purifiés par acidification (pH de 0,5 à 3) et extraction dans un solvant (alcool isopropylique, toluène, etc...) ou par précipitation dans de l'eau glacée et décantation.

Les acides aminés utilisés en mélange peuvent être purs ou issus de l'hydrolyse complète de protéïnes.

5

10

15

20

25

Cette hydrolyse peut être réalisée par exemple par chauffage à des températures comprises entre 60 et 130°C d'une protéïne placée dans un milieu acide ou alcalin.

Cette hydrolyse peut également être réalisée par voie enzymatique avec une protéase, couplée éventuellement à une post hydrolyse alcaline ou acide.

D'une façon générale, un mode de réalisation actuellement préféré pour la préparation des composés lipoaminoacides de formule (1) comprend les étapes suivantes :

 Acylation en mileu alcalin (pH 8 à 10) d'un excès de mélange d'acides aminés (mélange extemporané ou obtenu par hydrolyse complète d'une protéine) par un acide gras (sous forme chlorure ou anhydride).

Le rapport acides aminés/chlorure d'acide est de préférence de 1,05 à 1,30 équivalents.

La température d'acylation optimale se situe vers 80° C mais varie d'un acide aminé à l'autre entre 60 et 110° C.

La durée d'acylation dépend de l'équipement utilisé (taille, agitation); elle est de 2 heures environ pour une masse acylée de 500 kg et de 5 heures environ pour une masse acylée de 5 000 kg.

- Cassage de l'acylat alcalin par acidification pour décanter les impuretés solubles dans l'eau et relarguer l'acylat organique acide (pH optimal de 0,5 à 3 selon les acides aminés).
- Purification par lavage à l'eau ou avec addition d'électrolytes ou de
   co-solvant pour favoriser la décantation.

Les propriétés apaisantes des composés à structure lipoaminoacide de formule (1) ont été mises en évidence en étudiant l'activité anti-élastase in vitro de ces composés.

10

Cette méthode a été utilisée, dans la mesure où elle constitue la méthode la plus pertinente et la moins coûteuse parmi les méthodes anti-enzymes connues à cet effet.

Les résultats obtenus ont été vérifiés in-vivo sur l'homme par un test d'inflammation sous ultra-violets.

Il a été constaté que l'activité apaisante des composés de formule (I) se manifeste à des concentrations faibles, compatibles avec celles qui peuvent être utilisées dans une formulation cosmétique à usage topique.

Ainsi, ces composés peuvent être utilisés pour la fabrication d'une composition cosmétique topique à activité apaisante, à une concentration en poids comprise entre 0,1 et 5 %, exprimée par rapport au poids total de la composition.

Une telle composition cosmétique se présentera habituellement sous forme de solution aqueuse, d'émulsion simple ou multiple.

De telles compositions peuvent être par exemple des émulsions huiledans-eau ou eau-dans-huile, telles que des crèmes, laits, lotions, lingettes, démaquillants pour le visage ou les yeux, etc...

De telles compositions peuvent être encore des produits déodorants ou des produits moussants tels qu'en particulier des shampooings, gels douche, démaquillants, savons liquides, etc...

Avantageusement, les composés à structure lipoaminoacide de formule (I) seront utilisés en association avec des éléments minéraux, notamment des sels minéraux, et en particulier le potassium et le magnésium.

Il a en effet été observé que de tels minéraux potentialisent l'activité apaisante des composés à structure lipoaminoacide de formule (1).

Ainsi, selon un second aspect, la présente demande vise à couvrir une composition notamment cosmétique à activité apaisante, caractérisée en ce qu'elle contient une quantité efficace d'un composé N-acylé d'un acide aminé de formule générale :

dans laquelle:

R-CO représente un radical alcoyle linéaire ou ramifié ayant 12 atomes de carbone, de préférence un radical lauroyle ;

20

15

25

10

15

20

25

30

R' représente la chaîne caractérisante dudit acide aminé ;

d'un sel d'un tel composé, ou d'un mélange de tels composés, ou de leurs sels, en association avec une quantité efficace d'au moins un élément minéral, de préférence choisi parmi le potassium et le magnésium.

L'expression "élément minéral" utilisée dans le cadre de la présente invention désigne des macro-éléments ou des micro-éléments, de préférence sous forme de sels à anion organique ou minéral (aspartates, gluconates, glycérophosphates, bidolates, sulfonates, etc...).

De nombreux minéraux peuvent être utilisés dans le cadre de la présente invention et on citera en particulier le potassium, le magnésium, le manganèse.

Avantageusement, le rapport pondéral entre les composés à structure lipoaminoacide et les éléments minéraux dans ces compositions sera compris entre 1:50 et 1:2,5.

Il a par ailleurs été observé que les composés à structure lipoaminoacide de formule (l) selon l'invention potentialisent l'activité apaisante de composés connus en tant qu'apaisants dans l'état de la technique, comme en particulier le dipotassium glycyrrhizinate, ou l'alpha bisabolol.

Ainsi, selon un troisième aspect, la présente demande vise à couvrir une composition notamment cosmétique à activité apaisante, caractérisée en ce qu'elle contient une quantité efficace d'un composé N-acylé d'un acide aminé de formule générale :

dans laquelle :

R-CO représente un radical alcoyle linéaire ou ramifié ayant 12 atomes de carbone, de préférence un radical lauroyle;

R' représente la chaîne caractérisante dudit acide aminé;

d'un sel d'un tel composé, ou d'un mélange de tels composés, ou de leurs sels, en association avec une quantité efficace de dipotassium glycyrrhizinate ou d'alpha bisabolol.

10

. . . . . .

Avantageusement, le rapport pondéral entre les composés à structure lipoaminoacide et le dipotassium glycyrrhizinate ou l'alpha bisabolol dans ses compositions sera compris entre 4:1 et 1:4.

Il a enfin été démontré par une étude in vivo que les composés à structure lipoaminoacide de formule (I) selon l'invention présentent une activité apaisante particulièrement remarquable vis-à-vis de personnes à peau sensible et réactive.

Ainsi, ces composés permettent de réduire les sensations neurosensitives intimement liées à l'état des peaux sensibles.

En particulier, ces produits permettent de diminuer l'intensité des picotements induits par l'application d'alpha-hydroxyacides (AHA) hydrophiles ou lipophiles, tels qu'en particulier l'acide lactique ou l'octanoyl salicylate ou d'autres actifs cosmétiques comme la vitamine A acide.

Ainsi, selon un quatrième aspect, la présente demande vise à couvrir une composition cosmétique caractérisée en ce qu'elle contient une quantité efficace d'un composé N-acylé d'un acide aminé de formule générale:

20

25

30

15

dans laquelle:

R-CO représente un radical alcoyle linéaire ou ramifié ayant 12 atomes de carbone, de préférence un radical lauroyle;

R' représente la chaîne caractérisante dudit acide aminé;

d'un sel d'un tel composé, ou d'un mélange de tels composés, ou de leurs sels, en association avec un principe actif cosmétique susceptible d'induire des réactions neuro-sensitives sur la peau.

De tels principes actifs cosmétiques susceptibles d'induire des réactions neuro-sensitives sur la peau sont en particulier la vitamine A acide et les alpha-hydroxyacides parmi lesquels on citera l'acide lactique, l'acide glycolique, l'acide salicylique, l'octanoyl salicylique.

Avantageusement, le rapport pondéral entre les composés à structure lipoaminoacide et le principe actif cosmétique susceptible d'induire des réactions neuro-sensitives sur la peau, dans ces compositions sera compris entre 99/1 et 10/90.

La présente invention sera mieux comprise à la lecture des exemples suivants donnés uniquement à titre non limitatif.

Dans ces exemples, et sauf indication contraire, les pourcentages sont exprimés en poids.

Exemple 1 : Préparation d'une composition à base de composés à structure lipoaminoacide de formule (I) selon l'invention.

5

10

20

25

A un mélange constitué de 27,4 kg d'acide L-aspartique, 35,3 kg d'acide L-glutamique, 7,9 kg de L-alanine, 7,9 kg de glycine et 112,5 kg d'eau sont ajoutés 96 kg de lessive de potasse (50 %) afin d'obtenir un pH d'environ 10.

Un co-solvant facilitant l'acylation ultérieure peut être également ajouté à ce mélange.

On porte la température du mélange ainsi obtenu à 80° C, puis on coule simultanément sous agitation 110 kg de chlorure de lauroyle. La réaction dure 2 heures.

La "masse acylée" de 465 kg ainsi obtenue comprend un mélange d'acides aminés lauroylés, des acides aminés libres et d'acide laurique, ces composés étant sous forme de sel de potassium.

Le mélange de composés à structure lipoaminoacide peut être extrait de cette masse acylée en milieu très acide (pH d'environ 1) et à chaud (90° C) par exemple par la mise en oeuvre du protocole suivant :

- ajustement du pH à une valeur de 1 par ajout d'une quantité appropriée (environ 125 kg) d'acide chlorhydrique à 30 %, à une température d'environ 80° C;
- agitation du mélange ainsi obtenu 30 minutes à 90° C (température due à l'exothermie);
- décantation durant 30 minutes (les composés à structure lipoaminoacide restant dans la phase organique);
- soutirage des eaux acides que l'on rejette après neutralisation pour éliminer ainsi les acides aminés libres non acylés, le sel formé et le co-solvant ;
- lavage de la phase organique surnageante par de l'eau saline (10 % NaCl);
  - soutirage de la phase aqueuse;
  - obtention d'une phase organique contenant plus de 70 % en poids du mélange suivant de composés à structure lipoaminoacide de formule (I) :

	. Acide lauroyl glutamique	27 %
	. Acide lauroyl aspartique	30 %
	. Acide lauroyl lysine	6 %
	. Acide lauroyl alanine	8 %
5	ainsi que des résidus de réaction, notamment	:
	. Acide laurique	15 %
	. Eau	10 %
	. Chlorure de sodium	1 %
	. Co-solvant (propylène glycol)	3 %

# Exemple 2: Exemple de formulation incorporant un mélange de composés à structure lipoaminoacide de formule (1).

A 155 kg de la phase organique obtenue à l'exemple 1, sont ajoutés sous agitation les composés suivants :

- Propylène glycol : 100 kg;
  - Tris (Tris hydroxyméthyl aminométhane ou trométhamine): quantité suffisante pour obtenir un pH d'environ 5,0 à 6,0;
  - Sepicide® HB: 2 kg;
  - Eau: 200 kg.

Le mélange ainsi obtenu est filtré sur un filtre membrane (environ 3 μ).
 On obtient ainsi une formulation liquide, stable, inodore et

hydrosoluble dont le pH est d'environ 5,7.

# Exemple 3 : Exemple de formulation associant un mélange de composés à structure lipoaminoacide de formule (I) et des éléments minéraux

A 150 kg de la phase organique obtenue selon l'exemple 1, sont ajoutés sous agitation les composés suivants :

- Propylène glycol: 100 kg;
- Tris : quantité suffisante pour obtenir un pH d'environ 5,0 à 6,0 ;
- Aspartate mixte de potassium et de magnésium : 5 kg;
  - Sepicide® HB: 2 kg;
  - Eau: 200 kg.

Le mélange ainsi obtenu est filtré sur un filtre poche (environ  $3\,\mu$ ).

WO 98/09611 11 PCT/FR97/01563

On obtient ainsi une formulation liquide, stable, inodore et hydrosoluble dont le pH est d'environ 5,7.

## Exemple 4 : Mise en évidence de l'activité apaisante des composés à structure lipoaminoacide de formule (I) selon l'invention

L'activité apaisante des composés à structure lipoaminoacide de formule (I) a été évaluée en utilisant le test anti-élastase in-vitro.

#### a) Principe du test:

5

10

15

20

25

30

On sait que l'élastase leucocytaire humaine (ELH) intervient dans un grand nombre de pathologies inflammatoires. Cette enzyme est en particulier capable de dégrader de nombreuses macromolécules telles que l'élastine fibreuse, certains types de collagène, les protéoglycanes, les glycoprotéines.

Pour cette raison, l'élastase leucocytaire humaine constitue l'un des maillons de la chaîne des réactions accompagnant un phénomène d'inflammation.

Le blocage de cette enzyme par un effet anti-élastase permet donc d'empêcher la dégradation des molécules précitées et donc d'inhiber le processus de l'inflammation.

Les propriétés anti-élastasiques d'un produit donné peuvent être mises en évidence par un test in vitro, réalisé avec un spectrophotomètre, en utilisant une substance support susceptible de se dégrader en se colorant, au contact de l'élastase leucocytaire humaine.

Une telle substance peut être par exemple la N-méthoxysuccinylalanine-proline-valine-para-nitroanilide, substance normalement incolore qui libère, par hydrolyse par l'élastase leucocytaire humaine, un produit coloré, la para-nitroalinine, dont la cinétique d'apparition peut être suivie par spectrophotométrie à 410 nm.

La réaction est réalisée dans un spectrophotomètre thermostaté à 25°C, disposant d'un passeur d'échantillons. Toutes les cinétiques sont réalisées au minimum trois fois, la moyenne et l'écart-type étant alors calculés pour les trois valeurs obtenues.

La présence d'une molécule à activité anti-élastasique se traduit par une limitation de l'apparition du produit coloré et l'effet anti-élastasique peut être alors calculé par rapport à une courbe témoin obtenue en l'absence de ladite molécule.

Il existe ainsi une corrélation entre le pourcentage d'inhibition de l'apparition du produit coloré par le composé testé et le pourcentage d'inhibition de l'élastase leucocytaire humaine.

Le pourcentage d'inhibition ainsi calculé est également représentatif de l'activité apaisante du composé testé.

#### b) Résultats obtenus

20

L'activité apaisante des produits des exemples 2 et 3 a été évaluée par le test décrit précédemment et les résultats obtenus ont été reportés au Tableau (I).

On a également indiqué dans ce tableau les valeurs du pourcentage d'inhibition induit par les constituants des composés à structure lipoaminoacide testés.

Produit testé	% matière active	% inhibition
Acide aspartique	0.625 %	0 %
Acide glutamique	0,625 %	0 %
Alanine	0,625 %	0 %
Glycine	0,625 %	0 %
Acide laurique (C12)	0,625 %	17 %
,	0,02 %	0 %
Produit de l'exemple 2	0,02 %	66 %
Aspartate mixtc(K, Mg)	0.025 %	0 %
Produit de l'exemple 3	0.02 %	77 %

Tablcau I

Ces résultats montrent le niveau élevé d'activité anti-élastasique des composés à structure lipoaminoacide de formule (1).

Ces résultats montrent également l'effet de potentialisation de cette activité anti-élastasique exercée par les éléments minéraux, puisque l'utilisation d'aspartate mixte de potassium et de magnésium en une quantité d'environ 1 % en poids conduit à un gain relatif d'activité d'environ 16 % (voir exemple 3 par comparaison à l'exemple 2).

Les acides aminés ainsi que l'aspartate mixte de potassium et de magnésium testés sculs ne présentent pas d'efficacité anti-élastasique, même à forte concentration.

10

La chaîne laurique présente une efficacité limitée à forte concentration et une absence d'efficacité à faible concentration.

Comparaison de l'efficacité anti-élastasique des composés à structure lipoaminoacide de formule (I) selon l'invention à celle d'autres composés à structure lipoaminoacide dont la chaîne grasse est une chaîne palmitique :

On a comparé l'efficacité anti-élastasique des composés à structure lipoaminoacide de formule (l) selon l'invention à celle d'autres composés à structure lipoaminoacide dont la chaîne grasse est constituée par l'acide palmitique.

Les composés à structure lipoaminoacide de comparaison ont été obtenus selon des protocoles expérimentaux analogues à ceux décrits aux exemples 1 à 3.

Les résultats obtenus ont été résumés au tableau II

Produit testé	% matière active	% inhibition
DPHP*(C16)	0,02 %	7 %
PAOC** (C16)	0,02 %	20 %
PVB*** (C16)	0,02 %	27 %
PCO****(C16)	0,02 %	30 %

15

20

Tableau II

\*DPHP: Dipalmitoylhydroxyproline, composé à structure lipoaminoacide obtenu par acylation par l'acide palmitique de l'hydroxy-4-proline

\*\*PAOC : Mélange de composés à structure lipoaminoacide obtenu par acylation par l'acide palmitique d'un mélange d'acides aminés composé d'acide aspartique, d'acide glutamique, d'alanine et de glycine, dans les proportions

suivantes:

. Acide glutamique

45 %

. Acide aspartique

35 %

. Alanine

10 %

. Glycine

10 %

25

\*\*\*PVB : Palmitoyl wheat amino acids (selon désignation INCI)

\*\*\*\*PCO : Palmitoyl collagen amino acid (selon désignation INCI).

Les résultats obtenus montrent la supériorité significative de l'activité anti-élastasique des composés à structure lipoaminoacide de formule (I) selon

l'invention dont la chaîne grasse est dérivée d'acide laurique, vis-à-vis de composés analogues dont la chaîne grasse est dérivée d'acide palmitique.

Ces résultats sont tout à fait inattendus compte tenu des propriétés connues des chaînes palmitiques et lauriques.

5

10

# Evaluation de l'activité apaisante de composés à structure lipoaminoacide sous forme individualisée :

On a évalué l'efficacité anti-élastasique des différents composés à structure lipoaminoacide constituant les mélanges des produits des exemples 2 et 3.

Les résultats obtenus ont été regroupés dans le tableau III ci-dessous :

Produit testé	% matière active	% inhibition
Lauroyl glutamate	0,02 %	80 %
Lauroyl aspartate	0.02 %	55 %
Laurovl alaninate	0,02 %	45 %
Laurovi glycinate	0.02 %	30 %
LML*	0,02 %	50 %
LCO**	0,02 %	54 %

#### Tablcau III

\*LML : Lysine lauroyl methionate (selon dénomination INCI)

\*\*LCO: Lauroyl collagen amino acid (selon dénomination INCI)

Ces résultats montrent l'efficacité anti-élastasique extrêmement élevée du lauroylglutamate.

Le lauroylaspartate, le lauroylglycinate et le lauroylalaninate présentent une activité anti-élastasique relativement plus faible, mais encore équivalente, voire supérieure à celle des lipoaminoacides dont la chaîne grasse est constituée par une chaîne palmitique.

Les produits LML et LCO possèdent aussi une efficacité anti-élastique mais significativement inférieure à celle du lauroyl glutamate et à celle du produit complexe de l'exemple 3.

20

WO 98/09611 15 PCT/FR97/01563

Evalutation de l'efficacité anti-élastasique de divers mélanges binaires de composés à structure lipoaminoacide de formule (I) selon l'invention:

On a étudié l'efficacité anti-élastasique de diverses associations binaires de composés à structure lipoaminoacide de formule (I), notamment dans le but de déterminer des éventuelles associations synergiques.

Les résultats obtenus ont été regroupés dans le tableau IV.

5

Produit testé	% matière active	% inhibition
Lauroyl alaninate + Lauroyl aspartate (mélange 50/50) (v/v)	0.01 % / 0.01 %	42 % (effet additif = 50 %)
Lauroyl aspartate + Lauroyl glycinate (mélange 50/50) (v/v)	0.01 % / 0.01 %	51 % (effet additif = 42.5 %)
Lauroyl aspartate + Lauroyl glutamate (mélange 50/50) (v/v)	0.01 % / 0.01 %	69,4 % (effet additif = 67,5 %)
Lauroyl glutamate + Lauroyl glycinate (mélange 50/50) (v/v)	0.01 % / 0.01 %	60,7 % (cffct additif = 55 %)
Lauroyl glutamate + Lauroyl alaninate (mélange 50/50) (v/v)	0.01 % / 0.01 %	59,5 % (effet additif = 62,5 %)
Lauroyl glycinate + Lauroyl alaninate (mélange 50/50) (v/v)	0.01 % / 0.01 %	51 % (effet additif = 37,5 %)

### Tablcau IV

Les résultats obtenus mettent en évidence une synergie originale entre le lauroylglycinate et le lauroylalaninate, puisqu'un mélange de ces deux composés présente une efficacité anti-élastasique supérieure à la somme des efficacités de chacun de ces constituants.

Mise en évidence de l'effet de potentialisation de l'activité apaisante des composés à structure lipoaminoacide de formule (I) par le dipotassium glycyrrhizinate:

On a évalué l'efficacité anti-élastasique de composés apaisants connus, à savoir le dipotassium glycyrrhizinate et l'alpha bisabolol (naturel ou racémique), ainsi que leur association avec le produit de l'exemple 3.

Les résultats obtenus ont été regroupés dans le tableau V

Produit testé	% matière active	% Inhibition
Dipotassium glycyπhizinate	0.0625 %	10 %
<b>5</b> , .	0.02 %	0 %
Alpha bisabolol naturel	0.0625 %	0 %
	0.02 %	0 %
Alpha bisabolol racémique	0.0625 %	0 %
	0.02 %	0 %
Produit exemple 3 +		
dipotassium glycyrrhizinate	0.01 % / 0.01 %	66 %
(mélange 50/50) (v/v)		(cffct additif = 32 %)
Produit exemple 3 +		
alpha bisabolol naturel	0.01 % / 0.01 %	60 %
(mélange 50/50) (v/v)		(effet additif = 31.5 %)
Produit de l'exemple 3		
alpha bisabolol racémique	0.01 % / 0.01 %	69 %
(mélange 50/50) (v/v)		(effet additif = 31,5 %)

Tablcau V

10

15

Ces résultats montrent la supériorité de l'activité anti-élastasique des composés à structure lipoaminoacide de formule (l) vis-à-vis du dipotassium glycyrrhizinate et de l'alpha bisabolol.

On observe, en outre, une synergie originale entre le dipotassium glycyrrhizinate ou l'alpha bisabolol et le produit de l'exemple 3.

Des essais complémentaires dont les résultats ne sont pas rapportés ici, ont montré que cette synergie s'exerce sur une large gamme de concentrations.

En particulier, cet effet de synergie s'exerce pour des compositions dans lesquelles le rapport pondéral entre le(s) composé(s) de formule (I) et le dipotassium glycyrrhizinate ou l'alpha bisabolol peut être compris entre 4:1 et 1:4.

PCT/FR97/01563

Exemple 5 : :Mise en évidence par un test in-vivo de l'effet apaisant des composés à structure lipoaminoacide de formule (1).

#### Principe du test:

L'effet apaisant du produit de l'exemple 3 formulé à 3 % (base SEPIGEL + LANOL 99) a été évalué sur 5 personnes, après exposition solaire. L'effet apaisant du produit de l'exemple 3 a été comparé à celui d'un produit connu pour ses propriétés apaisantes, l'acide glycerrhétinique. Ce produit a été formulé à 1 % sur la même base (SEPIGEL + LANOL 99) que le produit de l'exemple 3.

#### Protocole:

Une irritation (rougeur) est induite suite à une irradiation UVA + UVB (stimulateur solaire IDEM 3000 de ARQUANTEC) sur 3 zones cutanées de la peau du dos de chaque panéliste (1 DEM = 1 dose érythémateuse minimum).

Les produits étudiés (3% produit de l'exemple 3 ; 1 % acide glycérrhétinique) sont appliqués immédiatement après irradiation puis après 12 heures.

L'effet apaisant des produits étudiés est déterminé par l'évaluation de l'intensité des réactions érythémateuses obtenues 24 heures après l'irradiation au niveau des zones cutanées (évaluation de l'érythème par mesure colorimétrique).

Les comparaisons statistiques entre les différentes zones cutanées étudiées ont été effectuées au niveau du paramètre  $\Delta E$  qui traduit l'intensité de la réaction érythémateuse.

Le calcul  $\Delta E$  correspond à la formule suivante :

$$\Delta E = [(\Delta a)^2 + (\Delta b)^2 + (\Delta L)^2]$$

Résultats obtenus : Variations de  $\Delta E$  :

Produits	Témoin exposé	1 % ac. glycérrhétinique	3 % produit de l'exemple 3
24 heures	3.6 + 0.3	3.0 + 0.5	2.7 + 02.
		non significatif / témoin	significatif / témoin
		- 16 % / témoin	- 25 % / témoin

5

10

15

20

10

15

20

25

30

La formule contenant 3 % du produit de l'exemple 3 réduit l'érythème, par rapport à la zone témoin de 25 % (réduction significative) alors que la formule contenant 1 % d'acide glycérrhétinique ne réduit l'érythème, par rapport à la zone témoin, que de 16 % (réduction non significative).

Ce test démontre donc non seulement l'effet apaisant curatif du produit de l'exemple 3 formulé après irritation par les UV, mais démontre également que son efficacité est supérieure à celle d'un produit connu pour ses propriétés apaisantes, dans les conditions de test choisi.

Des résultats similaires apaisants peuvent être attendus suite à une irritation chimique ou mécanique, au niveau curatif ou même préventif.

Exemple 6 - Mise en évidence par un test in-vivo de l'effet apaisant des composés à structure lipoaminoacide de formule (I), en particulier sur des personnes à peau sensible et réactive.

#### Principe du test

L'effet apaisant du produit de l'exemple 3 formulé à 3% a été évalué sur des personnes présentant une peau sensible et réactive.

On sait que la peau sensible apparaît comme un authentique syndrome se caractérisant par l'association de signes neuro-sensitifs (sensations d'échauffement, de démangeaisons et de picotements) et de rougeurs.

Les sensations caractéristiques des peaux sensibles peuvent être provoquées, par exemple par une application topique d'un alpha-hydroxyacide (AHA) comme l'acide lactique et les réponses obtenues semblent bien corrélées à l'état de peau sensible.

#### Protocole d'étude

Ce test a été réalisé sur 10 volontaires présentant une peau très sensible.

Avant le début du test, des panélistes à peau "hypersensible" sont sélectionnés. Cette sélection se fait de la façon suivante :

. une solution à 10% d'acide lactique dans du sérum physiologique est appliquée au niveau des sillons nasogéniens,

l'application au niveau des deux sillons, sur la base d'une échelle visuelle analogique en 6 points.

Une fois les personnes ainsi sélectionnées, le test suivant est réalisé:

une solution d'acide lactique à 10% est appliquée au niveau des deux sillons nasogéniens (côté droit et gauche) de chaque volontaire.

19

. le produit de l'exemple 3 formulé à 3% est appliqué tel quel, une seule fois, dès l'apparition des picotements induits par l'acide lactique.

. L'intensité des picotements est évalué au cours des 5 minutes suivant l'application au niveau de la zone ayant reçue l'acide lactique (témoin) et de la zone traitée avec le produit à étudier.

#### Résultats obtenus

L'intensité moyenne des picotements a été déterminée, à chaque temps de l'essai, par le calcul de la moyenne des données individuelles obtenues sur l'ensemble des volontaires.

L'analyse statistique a été effectuée d'une part, sur les valeurs obtenues au niveau de la zone traitée avec le produit étudié, en comparaison aux valeurs aquises au niveau de la zone témoin et d'autre part, sur les différences calculées entre les valeurs obtenues à un temps donné et celles déterminées après l'application de l'acide lactique (soit avant l'application du produit étudié : temps "0"), pour chacune des zones traitées et témoin.

Ces résultats sont reportés au Tableau VI ci-après :

20

25

10

15

			INTENSITE DES PICOTEMENTS				
PRODUITS TESTES	T"0" (avant	Immédiale ment aprés	10 sec après application	30 sec après application	1 min. après application	2,5 min. aprės	5 min. après application
		application				application	
TEMOIN ACIDE LACTIQUE	3,0±0,4	2,6±0,3	2,5±0,3	2,1±0,3	2,1:0,2	1,6±0,3	0,6 <u>±</u> 0,2
PRODUIT	2,8±0,4	1,4: 0,5	1,0:0,4	0,6±0,3	0.2:0,1	0,2+0,1	0,1+0,1

Tablcau VI

### Il résulte de ces résultats que :

- la zone traitée par l'acide lactique (zone témoin) entraîne une sensation de picotements persistante jusqu'à 5 minutes.

- le produit de l'exemple 3 permet une diminution statistiquement significative de l'intensité des picotements, immédiatement après application, puis au cours des 5 minutes suivantes, comparativement à la zone témoin.

L'intensité des picotements a diminué de 46% environ immédiatement après l'application du produit de l'exemple 3 et a diminué les picotements d'environ 90% une minute plus tard comparativement à la zone témoin.

Ainsi, le produit de l'exemple 3, après application cutanée unique, a un effet anti-picotement très net, immédiat et persistant, sur les sensations induites au niveau du sillon nasogénien par une solution d'acide lactique à 10%, chez des personnes ayant une peau "hypersensible".

Associé à des produits induisant des réactions neurosensitives (exemple des AHAs, comme par exemple l'acide lactique), les produits selon l'invention permettent donc de diminuer très nettement et significativement ces réactions.

15

5

Exemple 7 : Exemple de compositions cosmétiques incorporant des composés à structure lipoaminoacide de formule (1) selon l'invention :

	Baume après-rasage apaisant sans alcool		
20	Produit de l'exemple 3		03.00 %
	LANOL® 99 (Isononyl isononanoate-SEPPIC)		02.00 %
	Huile d'amandes douces		00.50 %
	SEPIGEL® 501 (copolymères d'acrylamide/		
	huile minérale/C13-14 Isoparaffin/polysorbate 85 SEPPIC)		03.00 %
25	Eau	qsp	100 %
	parfum		00.40 %
	SEPICIDE® HB (Phenoxyethanol/Methylparaben/		
	Ethylparaben/propylparaben Butyl paraben-SEPPIC)		00.30 %
	SEPICIDE® Cl (imidazolidinyl uréc - SEPPIC)		00.20 %
30			
	Crème aux AHA pour peaux sensibles		
	Produit de l'exemple 3		03.00 %
	MONTANOV® 68 (cétéaryl glucoside -SEPPIC)		07.00 %
	SCHERCEMOL® 1818(isostéaryl isostéarate)	15.00	%

	Eau	qsp	75,50 %
	SEPIGEL® 305 (polyacrylamide/C13-14		
	Isoparaffin/Laureth-7 SEPPIC )	02.00	) %
	Conservateur		00.50 %
5	Acide lactique 10 %		qsp.pH= 5
	Crème aux AHA pour peaux sensibles		
	MONTANOV® 68 (cétéaryl glucoside -SEPPIC)		05.00 %
	LANOL® 99(isononyl isononanoate -SEPPIC)		10.00 %
10	Produit de l'exemple 3		03.00 %
	Eau	qsp	100 %
	Acide gluconique		01.50 %
	TEA		00.90 %
	SEPIGEL® 305 (polyacrylamide/C13-14		
15	Isoparaffin/Laureth-7 SEPPIC )		01.50 %
	SEPICIDE® HB (Phenoxyethanol/Methylparaben/		
	Ethylparaben/propylparaben Butyl paraben - SEPPIC)		00.30 %
	SEPICIDE® CI (imidazolidinyl urće - SEPPIC)		00.20 %
	parfum		00.40 %
20			
	Crème apaisante E/H		
	MONTANE® 481 (Sorbitan oleate/		
	circ d'abcilles acide stéarique -SEPPIC)		8.00 %
	PEG-45 Dodecylglycol copolymère		2.00 %
25	LANOL® 2681(caprylate caprate de coprah-SEPPIC)		5.00 %
	Squalane végétal		25.00 %
	Octyl paramethoxycinnamate		3.00 %
	Produit de l'exemple 3		3.00 %
	SEPICIDE® HB (Phenoxyethanol/Methylparaben/		
30	Ethylparaben/propylparaben Butyl paraben - SEPPIC)		1.00 %
	Eau	Įsp	100 %
	Glycérinc	-	5.00 %
	MgSO4 7H20		00.70 %
	parfum		00.40 %

#### Soin apaisant après-soleil 3.00 % Produit de l'exemple 3 LANOL® 99(isononyl isononanoate -SEPPIC) 10.00 % 5 SEPIGEL® 305 (polyacrylamide/C13-14 2.50 % Isoparaffin/Laureth-7-SEPPIC ) 100 % qsp Eau SEPICIDE® HB (Phenoxyethanol/Methylparaben/ Ethylparaben/propylparaben Butyl paraben - SEPPIC) 0.30 % 10 SEPICIDE® CI (imidazolidinyl urée - SEPPIC) 0.20 % 0.40 % parfum 0.03 % Colorant

10

20

25

## REVENDICATIONS

1. Utilisation cosmétique comme agent apaisant, d'un composé N-acylé d'un acide aminé de formule générale :

dans laquelle:

R-CO représente un radical alcoyle linéaire ou ramifié ayant 12 atomes de carbone, de préférence un radical lauroyle;

R' représente la chaîne caractérisante dudit acide aminé; d'un sel de ce composé ou d'un mélange de tels composés, ou de leurs sels.

- 2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le composé de formule (I) précité est un dérivé N-acylé de l'acide glutamique.
- 3. Utilisation selon la revendication 1 d'un mélange de composés de formule (I), caractérisée en ce que ledit mélange est constitué du produit de la réaction d'acylation par l'acide laurique où l'un de ses dérivés acylants, d'un mélange d'acides aminés purs ou issus de l'hydrolyse complète de protéïnes.
  - 4. Utilisation selon la revendication 3, caractérisée en ce que le dérivé acylant précité est le chlorure de l'acide laurique.
  - 5. Utilisation selon la revendication 3 ou 4, caractérisée en ce que le mélange d'acide aminé précité est un mélange d'acide glutamique, de glycine, d'alanine et d'acide aspartique, de préférence en quantités sensiblement égales en poids.
  - 6. Utilisation selon la revendication 3 ou 4, caractérisée en ce que le mélange d'acides aminés précité est un mélange d'alanine et de glycine.
  - 7. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que le (ou les) composé(s) de formule (l) précité(s) est (ou sont) en association avec du dipotassium glycyrrhizinate.
- 8. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisée en ce que le (ou les) composé(s) de formule (l) précité(s) est (ou sont) en association avec au moins un élément minéral choisi de préférence parmi le potassium et le magnésium.

9. Composition notamment cosmétique à activité apaisante, caractérisée en ce qu'elle contient une quantité efficace d'un composé N-acylé d'un acide aminé de formule générale :

dans laquelle:

R-CO représente un radical alcoyle linéaire ou ramifié ayant 12 atomes de carbone, de préférence un radical lauroyle ;

R' représente la chaîne caractérisante dudit acide aminé;

d'un sel de ce composé ou d'un mélange de tels composés; ou de leurs sels, en association avec une quantité efficace de dipotassium glycyrrhizinate ou d'alpha bisabolol.

- 10. Composition selon la revendication 9, caractérisée en ce que la quantité efficace de composé(s) de formule (I) précitée est comprise entre 0,1 et 5% exprimée en poids, par rapport au poids total de la composition.
- 11. Composition selon la revendication 9 ou 10, caractérisée en ce que le rapport pondéral entre le(s) composé(s) de formule (l) et le dipotassium glycyrrhizinate ou l'alpha bisabolol est compris entre 4:1 et 1:4.
- 12. Composition notamment cosmétique à activité apaisante, caractérisée en ce qu'elle contient une quantité efficace d'un composé N-acylé d'un acide aminé de formule générale :

dans laquelle :

R-CO représente un radical alcoyle linéaire ou ramifié ayant 12 atomes de carbone, de préférence un radical lauroyle;

R' représente la chaîne caractérisante dudit acide aminé;

d'un sel de ce composé ou d'un mélange de tels composés; ou de leurs sels, en association avec une quantité efficace d'au moins un élément minéral, choisi de préférence parmi le potassium et le magnésium.

10

5

20

15

25

15

20

- 13. Composition selon la revendication 9, caractérisée en ce que la quantité efficace de composé(s) de formule (I) précitée est comprise entre 0,1 et 5 % exprimée en poids, par rapport au poids total de la composition.
- 14. Composition selon la revendication 12 ou 13, caractérisée en ce que le rapport pondéral entre le(s) composé(s) de formule (I) et l'élément minéral est compris entre 1:50 et 1:35.
  - 15. Composition cosmétique caractérisée en ce qu'elle contient une quantité efficace d'un composé N-acylé d'un acide aminé de formule générale:

dans laquelle :

R-CO représente un radical alcoyle linéaire ou ramifié ayant 12 atomes de carbone, de préférence un radical lauroyle ;

R' représente la chaîne caractérisante dudit acide aminé;

d'un sel d'un tel composé, ou d'un mélange de tels composés, ou de leurs sels, en association avec un principe actif cosmétique susceptible d'induire des réactions neuro-sensitives sur la peau.

- 16. Composition selon la revendication 15, caractérisée en ce que le principe actif cosmétique susceptible d'induire des réaction neuro-sensitives précitées est la vitamine A acide ou un alpha-hydroxyacide.
- 17. Composition selon la revendication 15 ou 16, caractérisée en ce que le rapport pondéral entre le(s) composé(s) de formule (l) et le principe actif cosmétique susceptible d'induire des réactions neuro-sensitives est compris entre 99/1 et 10/90.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/FR 97/01563

		PCI	\\\ \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/48		
According to	o International Patent Classification(IPC) or to both national cla	ssification and IPC	
	SEARCHED		
Hinimum do IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classi A61K	fication symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent t	hat such documents are included in	the fields searched
Electronic o	data base consulted during the international search (name of da	ta base and, where practical, search	n terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category -	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	ne relevant passages	Relevant to claim No.
A	FR 2 668 365 A (SEDERMA) 30 Apsee page 2, line 24 - line 31;	1,12	
A	EP 0 308 278 A (GIVAUDAN LAVIF 22 March 1989 see column 1, line 45 - line 6 1,2	1,12	
A	GB 2 088 867 A (J. V. MORELLE June 1982 see page 1, line 17 - line 23;	1,12	
A	J. MORELLE: "Lipoaminoacides cosmetologie" PARFUMS COSMETIQUES SAVONS DE vol. 3, no. 2, 1973, pages 82-93, XP000106572 see page 92 - page 93	FRANCE,	1,12
		-/	
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family member	ars are listed in annex.
"A" docum	eategories of cited documents : nent defining the general state of the art which is not	or priority date and not it	after the international filing date n conflict with the application but principle or theory underlying the
"E" earlier filling "L" docum	nent which may throw doubts on priority claim(s) or	invention "X" document of particular re cannot be considered no involve an inventive step	levance; the claimed invention ovel or cannot be considered to o when the document is taken alone
citation "O" docum other	h is cited to establish the publicationdate of another on or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or rimeans	cannot be considered to document is combined to	levance; the claimed invention i involve an inventive step when the with one or more other such docu- in being obvious to a person skilled
later	nent published prior to the international filling date but than the priority date claimed	"&" document member of the	
	e actual completion of the international search	Date of mailing of the into 18/12/1997	
	mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Voylazoglo	u, D

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

	International Application No	
I	PCT/FR 97/01563	

		PCT/FR 97/01563		
alegory "	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
,	delication delication of the languages	THEFAUL TO CHARTE 140.		
4	FR 2 154 334 A (J. MORELLE ET AL) 11 May 1973 see page 2, line 3 - line 12; claim 1	1,8		
4	CH 600 873 A (DR. KARL THOMAE) 30 June 1978	1,8		
	see column 1, line 52 - line 62; claim 1			
A	WO 95 15147 A (BEIERSDORF) 8 June 1995 see page 3; claim 1 	15		

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

international Application No PCT/FR 97/01563

Patent d cited in sea			Publication date	Patent family member(s)	Publication date
FR 266	8365	A	30-04-92	NONE	
EP 308	278	A	22-03-89	FR 2619711 A DE 3867575 A DK 485788 A JP 1131107 A	03-03-89 20-02-92 03-03-89 24-05-89
GB 208	8867	A	16-06-82	FR 2495608 A DE 3148082 A JP 1386420 C JP 57145808 A JP 61055893 B US 4447366 A US 4464397 A	11-06-82 16-06-82 26-06-87 09-09-82 29-11-86 08-05-84 07-08-84
FR 215	4334	Α	11-05-73	NONE	
CH 6008	873	A	30-06-78	NONE	n+
WO 951	5147	A	08-06-95	DE 4341000 A EP 0731686 A JP 9505822 T	08-06-95 18-09-96 10-06-97

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No PCT/FR 97/01563

		I PCI	/FR 97/01563
A. CLASSE CIB 6	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K7/48		
Seion la cla	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifi	cation nationale et le CIR	
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE	COLICE TRACES	
Documenta	ation minimale consultée (système de classification suivi des symboles	de classement)	
CIB 6	A61K		
Documenta	ition consultée autre que la documentationminimate dans la mesure of	i ces documents relèvent des c	fornaines sur lesquels a porté la recherche
Base de doi utilisés)	nnées electronique consultée au cours de la recherche internationale	(nom de la base de données, e	t si cela est réalisable, termes de recherch
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégone "	identification des documents crés, avec le cas echeant. l'indicationi	700 00000000000000000000000000000000000	
	Social Control	oes passages pertinents	no, des revendications visees
A	FR 2 668 365 A (SEDERMA) 30 avril 1992 voir page 2, ligne 24 - ligne 31; revendication 1		1,12
4	EP 0 308 278 A (GIVAUDAN LAVIROTTI 22 mars 1989 voir colonne 1, ligne 45 - ligne ( revendications 1,2	1,12	
١	GB 2 088 867 A (J. V. MORELLE ET / juin 1982 voir page 1, ligne 17 - ligne 23; revendications 1,4	AL) 16	1,12
	 - <sub>/</sub>	/	
X Voir l	ia suite du cadre C pour la finde la liste des documents	Les documents de fami	lles de brevets sont indiqués en annexe
A" documer considé	nt définissant l'état général de latechnique, non éré comme particulièrement pertinent nt antérieur, mais publié à la cate decénét international	technique pertinent, mais c ou la théone constituent la	dépour comprendre le principe base dell'invention
ou apre documen priorité autre ci documer	pa cette date  nt pouvant jeter un doute aur une revendcation de ou cité pour déterminer la date depublication d'une itation ou pour une raison spéciale (elle qu'indiquée) int se référant à une divulgation orale, à un usage, à	inventive par rapport au doi document particulièrement p ne peut être considérée coi	ertinent; l'invention revendiquée ne peut uvelle ou comme impliquant une activité cument considéré isolément ertinent; l'invention revendiquée anne impliquant une activité inventive
une exp documen	position ou tous autres moyens nt publié avant la date de dépôtintemational, mais	documents de même natur pour une parsonne du méti document qui fait partie de u	
	lle la recherche internationale a étéeffectivement achevée		t rapport de recherche internationale
	décembre 1997	18/12/1997	
> 4: 40198:	ese postale de l'administrationchargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5616 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni.	Vovi 270glou	0
	Fax: (+31-70) 340-3018	Voytazoglou,	U

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feurlie) (juillet 1992)

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No
PCT/FR 97/01563

, l'indicationdes pessages pertinents	no. des revendications visées
et FRANCE,	1,12
	1,8
	1,8
juin 1995	15
	E FRANCE,  T AL) 11 mai  12;  E) 30 juin  igne 62;  juin 1995

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No
PCT/FR 97/01563

		101/11/ 31/01303		
Document brevet au rapport de rech		Date de publication	Membre(s) de la famille do brovet(s)	Date de publication
FR 2668365	A	30-04-92	AUCUN	
EP 308278	A	22-03-89	FR 2619711 A DE 3867575 A DK 485788 A JP 1131107 A	03-03-89 20-02-92 03-03-89 24-05-89
GB 2088867	Α	16-06-82	FR 2495608 A DE 3148082 A JP 1386420 C JP 57145808 A JP 61055893 B US 4447366 A US 4464397 A	11-06-82 16-06-82 26-06-87 09-09-82 29-11-86 08-05-84 07-08-84
FR 2154334	Α	11-05-73	AUCUN	
CH 600873	Α	30-06-78	AUCUN	
WO 9515147	A	08-06-95	DE 4341000 A EP 0731686 A JP 9505822 T	08-06-95 18-09-96 10-06-97